

DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen: 196 18 797.4 Anmeldetag: 10. 5.96

Offenlegungstag: 13.11.97

(71) Anmelder:

Bertling, Wolf, Prof. Dr., 91056 Erlangen, DE

(74) Vertreter:

Gaßner, W., Dr.-Ing., Pat.-Anw., 91052 Erlangen

(72) Erfinder:

Antrag auf Nichtnennung

(56) Entgegenhaltungen:

43 39 922 C1 Chemical Abstract 117 (1992): 227328w, Wagner E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 89 (1992) 7934-7938;

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- 54 Vehikel zum Transport molekularer Substanz
- Die Erfindung betrifft ein Vehikel zum Transport von molekularer Substanz, wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipophoben Charakters, in eukaryontische Zellen, umfassend mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stammendes Kapsomer, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bind- bzw. anlagerbar ist.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Vehikel zum Transport von molekularer Substanz wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipophoben Charakters in eukaryontische Zellen. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung des Vehikels, dessen Verwendung sowie Zusammenstellungen von Mitteln zur Anwendung bzw. Durchführung der Erfindung.

dingungen DNA, Proteine und andere Moleküle auf. Die Aufnahmerate ist allerdings meist gering. Außerdem ist der Transport der molekularen Substanz in bezug auf die Art der Zellen sowie die Zellkompartimente bzw. den Ort im Intrazellulärbereich nicht vorherbe- 15 stimmbar.

Um insbesondere die Aufnahme von DNA in eukaryontische Zellen zu verbessern, ist es bekannt, virale Vektoren als Vehikel zum Transport in die Zelle zu verwenden. - Die Verwendung viraler Vektoren ist nachteilig, 20 weil es dabei zur Kotransfektion viraler Genome kom-

Aus der US 4,950,599 ist des weiteren bekannt, molekulare Substanz wie DNA unter Verwendung leerer Viruskapside, insbesondere Polyomakapside, in eukary- 25 ontische Zellen zu schleusen. - Auch bei diesem Verfahren kann eine Kotransfektion viraler Genome nicht ausgeschlossen werden. Außerdem können Moleküle, deren Größe das Innenvolumen des Polyomakapsids übertreffen, darin nicht verpackt werden. Schließlich ist 30 eine synthetische Herstellung von Polyomakapsiden, die als Möglichkeit der Vermeidung einer Kotransfektion in Betracht kommt, äußerst schwierig und kostenaufwen-

Aufgabe der Erfindung ist es, die Nachteile nach dem 35 Stand der Technik zu beseitigen, insbesondere ein Vehikel zum Transport molekularer Substanz in eukaryontische Zellen anzugeben, das universell verwendbar sowie einfach und kostengünstig herstellbar ist.

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprü- 40 che 1, 16 und 19-21 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den Merkmalen der Ansprüche 2-15 sowie 17 und 18.

Nach Maßgabe der Erfindung ist ein Vehikel vorgesehen, das mindestens ein von einem Virus abgeleitetes 45 oder stammendes Kapsomer aufweist, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bindbzw. anlagerbar ist.

Das erfindungsgemäße Vehikel hat den Vorteil, daß es relativ einfach synthetisch herstellbar ist. Somit kann eine Kotransfektion viraler Genome vermieden werden. Außerdem kann wegen des Vorsehenes der mit der molekularen Substanz in Wechselwirkung tretenden Struktur molekulare Substanz jeglicher Größe gebunden und damit verpackt und in Zellen geschleust werden. Dazu muß die typische Kapsidform nicht mehr gewahrt werden. Unter Verwendung erfindungsgemäßer Vehikel bilden sich neben Kapsomeren auch andersartige schützende Formen aus. Ein besonderer Vorteil der Erfindung ist darin zu sehen, daß es mit dem erfindungsgemä-Ben Vehikel je nach Ausbildung des mindestens einen Kapsomers möglich ist, die molekulare Substanz spezifisch in bestimmte Zellen und/oder an einen vorgegebe- 65 nen Ort im Intrazellulärbereich zu transportieren.

Das Kapsomer ist vorzugsweise so ausgebildet, daß es zum Aufbau eines Kapsids oder eines kapsidartigen Gebildes geeignet ist. Von besonderem Vorteil ist es. wenn das Kapsomer spontan Kapside bildet.

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal der Erfindung ist das Kapsomer vom Polyomavirus abgeleitet. wobei es aus dem VP1-Pentamer des Polyomavirus gebildet sein kann.

Alternativ dazu kann das Kapsomer aus "non-enveloped" Viren wie DNA-haltigen Papovaviridae, insbesondere Polyoma- und den Papillomaviren, Iridoviridae. Eukaryontische Zellen nehmen unter bestimmten Be- 10 Adenoviridae, Parvoviridae oder RNA-haltigen Picornaviridae, insbesondere Polioviren, Caliciviridae, Reoviridae und Birnaviridae gewonnen oder davon abgeleitet sein. Je nach Art der zu transportierenden molekularen Substanz kann es auch von Vorteil sein, das Kapsomer aus der äußeren und/oder inneren Hülle von "enveloped" Viren wie DNA-haltigen Poxviridae, Herpesviridae, Hepadnaviridae oder RNA-haltigen Retroviridae. Paramyxoviridae, Sendaiviren, Orthomyxoviridae, Bunvaviridae, Arenaviridae, Toroviridae, Togaviridae, Flaviviridae, Rhabdoviridae und Filoviridae zu gewinnen oder davon abzuleiten.

> Bei den Wechselwirkungen handelt es sich zweckmä-Bigerweise um lipophile Wechselwirkungen und/oder Wechselwirkungen, die auf kovalenten, ionischen oder Wasserstoffbrücken-Bindungen beruhen. Damit ist sichergestellt, daß die molekulare Substanz beim Transport in die Zelle sicher am Vehikel gebunden bzw. angehaftet bleibt, sich jedoch nach vollzogenem Transport in die Zelle vom Vehikel löst bzw. durch zelluläre Systeme abgelöst werden kann.

> Die Struktur kann bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bifunktionelle Gruppen umfassen, wobei die bifunktionellen Gruppen vorzugsweise aus der Stoffgruppe der Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagentien und Imidoester ausgewählt sind. Dadurch wird insbesondere die Abgabe der molekularen Substanz im Lysosom, im zytoplasmatischen Raum oder im Kern

Als besonders zweckmäßig hat es sich erwiesen, wenn die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer reagieren. Als vorteilhaft wird des weiteren angesehen, wenn die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätserhöhende Gruppen wie 4-Iodoacetamido-salicylsäure und/oder p-Arsonsäurephenyldiazonium-fluoroborat und/oder Derivate davon umfaßt. -Die Struktur kann auch durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet sein.

Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung ist ein Vehikel vorgesehen, wobei mit mindestens einem weiteren Kapsomer ein kapsidartiges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in eine vorgegebene Art von Zellen bzw. an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar ist. Das weitere Kapsomer kann mindestens ein erfindungsgemäßes Kapsomer sein. Das kapsidartige Gebilde kann aber auch unter Verwendung nicht erfindungsgemäßer Kapsomere hergestellt werden. Die Wahl der Art der Kapsomere und deren Kombination zur Herstellung des kapsidartigen Gebildes hängt von der Art der Zelle bzw. vom vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich ab, in die bzw. an den die molekulare Substanz transportiert werden soll.

Zweckmäßigerweise ist die eine Seite des Kapsomers Bestandteil der Innenseite des kapsidartigen Gebildes, wobei das kapisidartige Gebilde vorzugsweise vom Polyomavirus abgeleitet ist. Schließlich kann das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein umfassen.

Zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Vehikels ist ein die folgenden Schritte umfassendes Verfahren vorgesehen:

i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kapsomers und

ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter Verwendung des Kapsomers.

Eine Weiterbildung des Verfahrens besteht darin, 10 nach dem Schritt lit.i geeignete Reste des Kapsomers, insbesondere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen Gruppen zu modifizieren. Die Modifizierung kann zweckmäßigerweise unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt werden: 15 Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde sowie acrylierenden Reagentien.

Das erfindungsgemäße Vehikel kann vorzugsweise als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen wie DNA, RNA, Oligonukleotiden, PNA, Proteinen, 20 Peptiden sowie von niedermolekularen lipophilen und lipophoben Reagenzien, von kolloidalem Gold Goldmarkierten Proteinen und Peptiden in eukaryontische Zellen verwendet werden.

menstellung des erfindungsgemäßen Vehikels mit zur Applikation geeigneten oder notwendigen Mitteln, bsp. Reagentien, Lösungsmitteln u.ä. vorgesehen. Gleichfalls ist eine Zusammenstellung von Mitteln zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens vorgesehen. 30 Diese Zusammenstellung kann auch Geräte u. dgl. um-

Folgende Beispiele zeigen Anwendungen dieser Erfindung:

1) Expression des VP1-Proteins von Polyomavirus in

Es wird ein Gen des VP1 Hüllproteins des murinen Polyomavirus hergenommen, das sowohl Sequenzmerk- 40 male des Stammes A2 als auch des Stammes A3 aufweist. Die kodierende Sequenz beginnend mit dem ATG bzw. der darauf folgenden Aminosäure wird unmittelbar hinter einer Faktor Xa Schnittstelle in ein Derivat des kommerziell erhältlichen Vektors pQE 10 der Fa. 45 Quiagen kloniert. Dieser Vektor versieht das Fusionsprotein Xa Schnittstelle-VP1 am Aminoterminus mit einer Histidinabfolge. Das so gewonnene Fusionskonstrukt ist innerhalb eines Markergens (lacZ-Komplementation) kloniert und ist über den lacZ Promotor in- 50 duzierbar. Das Endkonstrukt wird in für die Expression von pQE-Vektoren geeignete E.coli Zellen transformiert. Wenn die Zellen nach vorheriger Anzüchtung in der logarithmischen Phase sind, werden sie durch Zugabe eines geeigneten Induktors, bsp. IPTG, induziert. Sie 55 exprimieren daraufhin große Mengen eines das VP1-Protein enthaltenden Fusionsproteins. Das Fusionsprotein wird nach 6-stündiger Induktion geerntet. Es liegt in löslicher Form vor und kann ohne größere Änderungen des Aufreinigungsprotokolls der Firma 60 Quiagen über Nickelchelatsäulen rein dargestellt werden. Durch Inkubation mit Faktor Xa kann das reine VP1-Proteinanteil des Fusionsproteins von der Nickelchelatsäule wieder abgetrennt werden. Das erhaltene sich aus Pentamere. analog können die Proteine VP2 und VP3 dargestellt werden.

Fig. 1 zeigt den gelelektrophoretischen Nachweis der

VP3, VP2 und VP1-Fusionsproteine.

Fig. 2 zeigt links eine elektronenmikroskopische Ansicht von aus dem VP1-Protein gebildeten Pentameren und rechts eine computerunterstützte Darstellung der 5 5-fachen Symmetrie der Pentamere.

2) Modifikation der Cystein-Reste an der einen Seite der Pentamere vor deren Assemblierung

Die nach Beispiel 1 gewonnenen VP1-Pentamere besitzen mehrere Strukturen, die durch Reaktion mit geeigneten Reagenzien in bifunktionelle Gruppen umwandelbar sind. Die Strukturen befinden sich auf der Seite der Pentamere, die nach Assemblierung zum Kapsid dessen Innenseite entspricht. Als Reagenz wird ein in einer Aceton-Methanol-Wasser-Mischung dispergierter 3-Maleinimidobenzoyl-N-hydroxy-succinimidester verwendet, der auf der einen Seite des Reaktionszentrums als reaktive Gruppen 5H-Gruppen und auf der anderen Seite eine Reaktivestergruppe, nämlich einen aminogruppenreaktiven Succinimidester trägt. Die Dispersion wird mit den gelösten VP1-Proteinen gemischt, so daß eine quantitative Umsetzung erfolgt.

Aus Tabelle 1 sind die Loop-Strukturen ersichtlich, Nach Maßgabe der Erfindung ist ferner einen Zusam- 25 die auf der einer Seite der Kapsomere zu finden sind, welche nach der Assemblierung zur Innenseite des Kapsids bzw. der kapsidartigen Struktur weisen:

Tabelle 1: Bevorzugte Reaktionsstellen auf der einen Seite von Polyomakapsomeren.

Loop 1: Asp 38, Leu 39, Val 40, Thr 41, Gly 42, Pro 43,

Asp 44, Ser

Loop 2: Asn 109, Glu 110, Asp 111, Leu 112, Thr 113, Lys 114, Asp 115, Thr 116, Leu 117

Tail: N-Terminus von Aminosäurerest 1 bis Rest 29 (zu-35 mindest aber ab der in der Strukturanalyse gut lokalisierten Aminosäure 18 vom N-Terminus bis zu Rest 29): Lys 18, Ala 19, Cys 20, Pro 21, Arg 22, Pro 23, Ala 24, Pro 25, Val 26, Pro 27, Lys 28 Leu 29

Toop 3: Tyr 354, Asp 355, Gly 356, Thr 357, Gln 358, Pro 359, Val 360.

3) Die Assemblierung von VP1-Pentameren zu VP1-Kapsiden

Die VP1-Pentamere liegen in einer Pufferlösung vor, die EGTA zur Stabilisierung des pentameren, nicht assemblierten Zustands enthält. Ferner sind der Pufferlösung Magnesium-Ionen, Natrium-Ionen und Tris/HCl pH 7,6 zur Stabilisierung des pH zugesetzt. Die Proteinlösung wird in eine Dialysekammer überführt und gegen eine 2M Ammoniumsulfatlösung dialysiert. Nach mehrfachem Wechsel des Dialysepuffers bilden die VP1-Pentamere Kapside. Diese unterscheiden sich weder bei Betrachtung im Elektronenmikroskop noch im Durchmesser, noch in Stabilität von leeren Kapsiden des Polyomavirus, obwohl ihnen die inneren Hüllproteine VP2 und VP3 fehlen.

Fig. 3 zeigt die hergestellten Pentamere und daraus gebildete Kapside.

4) Die Verpackung von DNA Oligonukleotiden in Polyoma-VP1 Kapside

Konventionelle, d.h. in ihrer chemischen Struktur VP1-Protein liegt in sehr reiner Form vor und bildet von 65 nicht veränderte Oligonukleotide, lassen sich nach folgendem Protokoll mit hoher Ausbeute in Polyoma-VP1 Kapside verpacken: Kapsidstrukturen, wie sie im Beispiel 3 gewonnen worden sind, werden auf pH 5,5 umge15

5

puffert. Anschließend werden sie in einer osmotischen Schockprozedur mit einer equi- oder höher molaren Menge, typischerweise mit einem zweifachen molaren Überschuß an Oligonukleotiden umgesetzt. Für die in diesem Beispiel verwendeten Oligonukleotide (20-mere) ergibt sich damit ein Gewichtsverhältnis von ca. 1:6 gegenüber dem VP1-Protein. Die Form der so erhaltenen, mit Oligonukleotiden beladenen Kapside läßt sich im Elektronenmikroskop nicht von der unbeladener VP1-Kapside unterscheiden.

Fig. 4 zeigt eine elektronenmikroskopische Ansicht beladener VP1-Kapside.

Patentansprüche

- 1. Vehikel zum Transport von molekularer Substanz wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipophoben Charakters, in eukaryontische Zellen umfassend mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stammendes Kapsomer, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bind- bzw. anlagerbar ist.
- 2. Vehikel nach Anspruch 1, wobei das Kapsomer 25 so ausgebildet ist, daß es zum Aufbau eines Kapsids oder eines kapsidartigen Gebildes geeignet ist.
- 3. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer vom Polyomavirus abgeleitet ist.
- 4. Vehikel nach Anspruch 3, wobei das Kapsomer 30 aus dem VP1-Pentamer des Polyomavirus gebildet oder davon abgeleitet ist.
- 5. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer aus "non-enveloped" Viren wie DNA-haltigen Papovaviridae, insbesondere Polyoma- und Papillomaviren, Iridoviridae, Adenoviridae, Parvoviridae oder RNA-haltigen Picornaviridae, insbesondere Polioviren, Caliciviridae, Reoviridae und Birnaviridae gewonnen oder davon abgeleitet ist.
- 6. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer aus der äußeren und/oder inneren Hülle von "enveloped" Viren wie DNA-haltigen Poxviridae, Herpesviridae, Hepadnaviridae oder RNA-haltigen Retroviridae, Paramyxoviridae, Sendaiviren, Orthomyxoviridae, Bunyaviridae, Arenaviridae, Toroviridae, Togaviridae, Flaviviridae, Rhabdoviridae und Filoviridae gewonnen bzw. davon abgeleitet ist.
- 7. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Wechselwirkungen lipophile Wechselwirkungen sind und/oder auf kovalenten, ionischen oder Wasserstoffbrücken-Bindungen beruhen
- 8. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bifunktionelle Gruppen umfaßt.
- 9. Vehikel nach Anspruch 8, wobei die bifunktionellen Gruppen aus der Stoffgruppe der Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagentien und Imidoester ausgewählt sind.
- 10. Vehikel nach Anspruch 8 oder 9, wobei die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer reagieren.
- 11. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätserhöhende Gruppen wie 4-Io-

- doacetamido-salicylsäure und/oder p-Arsonsäurephenyldiazonium-fluoroborat und/oder Derivate davon umfaßt.
- 12. Vehikel nach einem der Ansprüche 4-11, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet ist.
- 13. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mit mindestens einem weiteren Kapsomer ein kapsidartiges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in eine vorgegebene Art von Zellen bzw. an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar ist.
- 14. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die eine Seite des Kapsomers Bestandteil der Innenseite des kapsidartigen Gebildes ist
- 15. Vehikel nach Anspruch 14, wobei das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein umfaßt.
- 16. Verfahren zur Herstellung des Vehikels nach Anspruch 1, umfassend die folgenden Schritte:
 - i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kapsomers und
 - ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter Verwendung des Kapsomers.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, wobei nach dem Schritt liti die geeigneten Reste des Kapsomers, insbesondere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen Gruppen modifiziert werden.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, wobei die Modifikation unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt wird: Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagentien und Imidoester.
- 19. Verwendung des Vehikels nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1—15 als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen wie DNA, RNA, Oligonukleotiden, PNA, Proteinen, Peptiden sowie niedermolekularen lipophilen und lipophoben Reagenzien, kolloidalem Gold und Goldmarkierten Proteinen und Peptiden in eukaryontische Zellen
- 20. Zusammenstellung von Mitteln zur Applikation des Vehikels nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1—15.
- 21. Zusammenstellung von Mitteln zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 16-18.

Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: **DE 196 18 797 A1 C 12 N 15/87**13. November 1997

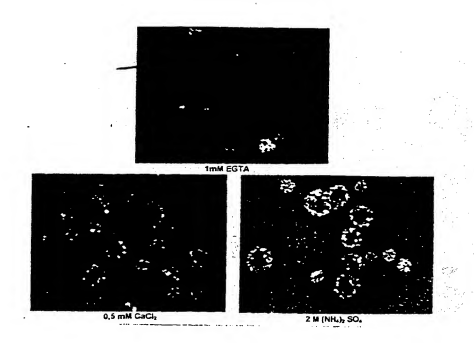


Fig. 3



Fig.4

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 196 18 797 A1 C 12 N 15/87 13. November 1997

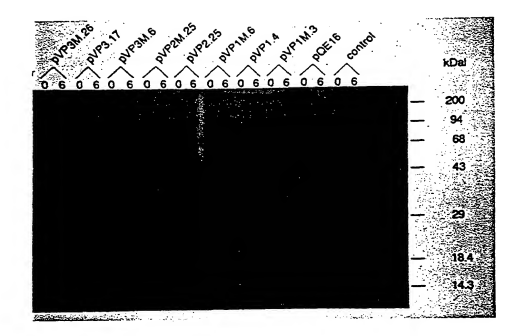


Fig. 1

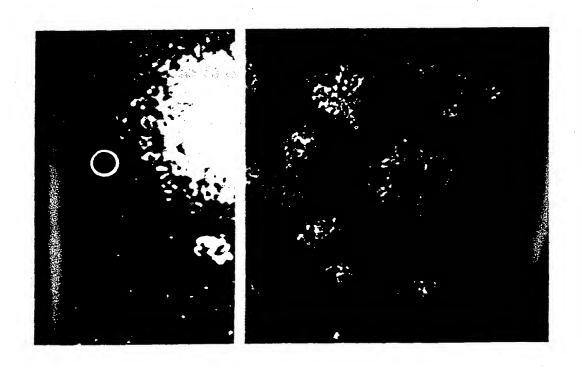


Fig. 2

ABSTRACT OF THE DE 196 18 797 A1

The invention refers to a vehicle for transport of molecular substance as DNA, RNA, protein, PNA, drugs of lipophile and lipophobe character, in eucaryontic cells comprising at least one capsomer being derived from a virus, which exhibits as it's one side a structure communicating with the molecular substance such, that the molecular substance may be bound or associated with the capsomer.

		· •
	7	